PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 04046143 A

(43) Date of publication of application: 17.02.92

(51) Int. CI

C07C229/08 C07C227/26 G01R 33/28 // C07B 59/00

(21) Application number: 02150033

(71) Applicant:

HITACHI LTD

(22) Date of filing: 11.06.90

(72) Inventor:

OKUDE KOJIRO

(54) SYNTHESIS OF ISOTOPIC MULTIPLY LABELED AMINO ACID

COPYRIGHT: (C)1992, JPO& Japio

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the title compound labeled with both N^{15} and C^{13} by reaction between an aldehyde and N^{15} -concentrated ammonium chloride and C^{13} -concentrated sodium cyanide etc. and by hydrolysis of the resulting aminonitrile.

CONSTITUTION: An aldehyde of formula I (R is H, alkyl, phenyl, etc.) is reacted with N ¹⁵-concentrated ammonium chloride and C ¹³-concentrated sodium or potassium cyanide into an aminonitrile of formula II, which is then hydrolyzed with hydrochloric or sulfuric acid, thus obtaining the objective compound of formula III. No requirement of the intermediate's purification and isolation will lead to reduced loss of the expensive isotopic concentrated raw materials, thus synthesizing the objective compound easily in one step. Although it is ideal that the ammonium chloride and alkali cyanide as isotopic concentrated raw materials be each s 99% in concentration rate, this is not a requirement.

R - CHO

-R - G H (30 N H 2) 13 C N

R-CH(LENH3)13COOH

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-46143

®int. Cl. ⁶ C 87 C 229/

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)2月17日

C 07 C 229/08 227/26 G 01 R 33/28 // C 07 B 59/00

6742-4H 6742-4H

8217-4H 7621-2 J

621-2J G 01 N 24/02

Α

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

⑤発明の名称 同位体多重標識アミノ酸の合成法

②特 頤 平2-150033

❷出 頤 平2(1990)6月11日

@発明者 奥出 幸二郎

茨城県日立市久慈町4026番地 株式会社日立製作所日立研

究所内

勿出 顋 人 株式会社日立製作所

東京都千代田区神田較河台4丁目6番地

10代 理 人 弁理士 小川 勝男 外2名

إلى المراجع الم

明 細 書

2. 特許請求の範囲

1 ・ 化学式R - C H O (R は H ・ C H * 文は C * H * 等のアルキル基・フェニル基・及びアミノ基・水酸基・カボキシル基等の官能基で置換されたアルキル基誘導体又はフェニル基誘導体)で表わされる各種アルデヒドに・窒素15を濃縮したシアン化ナトリウム又はシアン化カリウムを反応させ・生成する各種のアミノニトリルR - C H (15 N H * 1) 15 C O O H を合成することを特徴とする同位体多重概定アミノ設合成法・

3. 発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本発明は同位体で多重に保證されたアミノ獣の

合成法に関する。

〔従来の技術〕..........

タンパク質は多数のアミノ酸が結合した、生体 内で重要な機能をもつ巨大分子である。その研究 法として、 熔被での 核磁気共鳴 (NMR) スペク トルを測定し、各々のシグナルをタンパク賞を構 成するアミン敵と対応づけることにより、構造解 析を行なう手法が知られている。NMRスペクト ルは、プロトン、炭素13(1ªC)、窒素15 (*5N)等の原子核を測定対象とする。このうち、 プロトンはピークの重なりが大きく、タンパク賞 等の複雑な分子への適用は困難であることが多い。 また¹⁸C,¹⁸Nは、同位体の天然依存比が、それ ぞれ的1.1%,約0.4%と小さいため、天然依 存比のままでは充分なシグナル強度が得られない ことが多い。このため、人工的にIIC、IINを増 縮したアミノ酸を合成し、これを領蔵化合物とし て用いてシグナル強度を大きくする方法が行なわ れている。このような観難化合物の合成法は種々 の例が知られているが、例えばジャーナル オブ

(発明が解決しようとする課題)

上記従来技術では、目的の二重保護されたアミノ酸を得るまでに多段階の反応を必要とし、さらに各股階ごとに中間体を精製単離する必要がある。このため、反応途中での損失が大きく、目的とするアミノ酸の収率が低下し、高価な同位体機能原料が有効に使われないという問題があつた。

本発明は、15 N 及び13 C で二重複識したアミノ 酸を一段階で簡便に合成する方法を提供すること を目的とし、これにより、同位体濃縮原料の損失 を小さくすることを目的とする。

[銀額を解決するための手段]

LACOOH)を得ることができる。得られたアミノ酸は種々の歌知の方法で精製する。

同位体機能原料として、塩化アンモニウム。シアン化アルカリは、それぞれ機能率が18N≥99%,13C≥98%であることが環想的であるが、より低い機能率の原料でもかまわない。機能率10%程度でもNMR制定に役立てることは充分可能である。

(作用)

(実施例)

(実施例1)

上記目的を連成するために、以下に記した手段 を用いた。

全体の合成系路は第1式に示した。これはシュ トレツカー合成として知られるアミノ酸合成法を 応用したものである。アミノ酸の前駆体として、 ホルムアルデヒド,アセトアルデヒド及びその他 の各種アルデヒドR-CHO【RはH、CH』。 CzHz等のアルキル基、フエニル基、及びアミノ 基、カルボキシル基、水酸基等で置換されたアル キル某鉄道体又はフェニル基鉄道体)を用いる。 18Nの原料として、18Nを連縮した塩化アンモニ ウム {*⁵N} (*⁸NH₆C &) を用いる。*⁸Cの原 料として1.8Cを濃縮したシアン化アルカリ(1.8C) (M¹³CN、Mはカリウム。ナトリウム等のアル カリ金属)を用いる。上記のアルデヒドR-CHO と16NH4C B の混合物にM¹⁸CNを加えること により、各種のアミノニトリル(15NHz,18CN) (R-CH(15NHz)13CN) が生成する。これを 塩酸又は破酸で加水分解することにより、目的と する各種の二重模像されたアミノ敬(18NHs,

フラニン (¹⁵ N H 1, ¹³ C O O H) 塩酸塩の合成 法を第3図により以下に設明する。

アセトアルデヒド13gをエーテル10∝に加 えてフラスコ1に入れて氷で冷却する。これに 15NH.C Q (15N≥99%) 18gを水55ccに 溶かして加える。次にNa 18 C N(\$3 C ≥ 9 9 %) 15gを水4つ∞に搾かし、滴下ロート2から徐 徐に加える。このとき、複合物の温度は10℃以 下に保つようにする。次に混合物を室温にもどし、 4 時間以上充分かくはんを続ける。次にフラスコ 1をドラフト内に入れ、シアン化水素の発生に注 意しながら、濃塩酸 6 0 ∝ を加える。 蒸留して固 型伯が残るまで充分に議論する。 2%の塩酸を含 むエタノール10.0∝を加えて固型物を用かす。 冷却後、エーテル30∝を加え、沈殿する園体を 誰別する。遮蔽を蒸留し、滅圧下でエタノール。 エーテルを充分留去させると、目的とするアラニ ン (18 N H 1, 18 C O O H) 塩酸塩の租製物を持る。 (実施例2)

実施例1のアセトアルデヒドを他のアルデヒド

に変更することにより、各種のアミノ酸(1¹ N H 2, 1³ C O O H)を合成することができる。例を下表 にまとめる。

v ... 32 23.

また、上数に記載されていないアルデヒドにつ ともできる。この場合は、タンパク質中のグアニいても、同様の方法で対応するアミノ酸(***N H a , ン残基、アラニン残蓄についての構造情報が持ら れ、更にグアニン残蓄とアラニン残蓄の間の相互

(夹施例3)

NMR測定用試料への応用。

ともできる。この場合は、タンパク實中のグアニン残基、アラニン残基についての構造情報が得られ、更にグアニン残基とアラニン残基の間の相互的位置情報を得ることもできる。例えば第5回のように、細かく分裂した「BN、13Cシグナルが得られた時は、観散したアミノ酸どうしが第6回(b)のように繰りあつていることを示す。

また、タンパク質以外でも、アミノ酸を構成要 無とする化学物質であるならば、アミノ酸 (15 N H z, 18 C O O H) は N M R の勘定の対象と して使用することができ、構造解析に役立てるこ とができる。

(実施例4)

本発明で合成した裸羅アミノ酸はNMRに限らず、同位体を利用する他の分析方法の固定対象へ 応用することが可能である。

例えば、實量スペクトルに用いて、天然同位体 存在比からのズレを別定して分析に用いることが できる。

また、Na¹⁸CNやK¹⁴CNのかわりに炭素

1.4 も濃縮したNa¹¹CNやK¹⁴CNを用いて、 14 Cの放射能調定による放射分析へ応用すること ができる。必要に応じて、窒素、炭素を更に短寿 命の核種(例えば¹¹C、¹⁴Nなど)で観慮し、放 射分析を行なう方法へも応用できる。

(発明の効果)

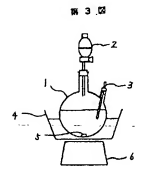
本発明によれば、以上に説明したように、アミノ甚を18 Nで、カルボキシル基を18 Cで同時に標散した各種のアミノ酸を簡便に合成することができる。また、中間での処理が少ないので、高価な同位体線線原料の損失を少なくし、目的のアミノ酸(16 N H 1,1 COOH)の収率を上げることができる。

4. 図面の簡単な説明

第1回は本発明を説明する反応式第1式を示す 図、第2回は従来技術を説明する反応式を示す図、 第3回は本発明による合成方法を示す図、第4回 は本発明により合成したアミノ腺(18NH2、 13COOH)をNMR測定に応用したときのスペ クトル図、第5回は第4回と同じくNMRスペク トル図、第6回はタンパク質中のアミノ酸の約合 を示す図である。

1 … フラスコ、 2 … 濱下ロート、 3 … 塩度計、 4 … 氷水裕、 5 … 磁気かくはん子、 6 … かくはん機、 7 … 保報されたアミノ酸、 8 … 未報識のアミノ酸。 代理人 弁理士 小川辞男

RCH (15NH2)13COOH



精 5 亿

第 6 図

(a)
$$-\frac{1}{1} \frac{1}{1} \frac{1}{1}$$